17. Document ID: JP 53128587 A

L2: Entry 17 of 17 File: DWPI Nov 9, 1978

DERWENT-ACC-NO: 1978-90544A

DERWENT-WEEK: 197850

COPYRIGHT 2007 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Terbium-activated green fluorescent material - for use in mercury vapour lamps

PATENT-ASSIGNEE: TOKYO SHIBAURA ELECTRIC CO (TOKE)

PRIORITY-DATA: 1977JP-0042624 (April 15, 1977)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE PAGES MAIN-IPC

<u>JP 53128587 A</u> November 9, 1978 000

INT-CL (IPC): C09K 11/46; H01J 61/44

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 53128587A

BASIC-ABSTRACT:

The greenish <u>fluorescent</u> material (I) has the compsn. Y(3-x-y)MgxTbyAl5-xSix012 (where, x = 0.2-2.5 and y = 0.05-1.0). (I) has improved brightness at high temp. (cf. Tb-activated Y3Al5012 of garnet structure), and can be prepd. by the calcination at 1200 degrees C for 2 hours.

(I) is prepd. by (1) calcination of a mixt. of raw materials, such as alumina, yttrium oxide, magnesium oxide,  $\underline{\text{silicon}}$  oxide and oxide of fluoride of Tb, (2) prepn of  $\underline{\text{Y3A15012}}$  and then calcination of a mixt. of  $\underline{\text{Y3A15012}}$ , SiO and MgO or MgCO3, or (3) prepn. of  $\underline{\text{Y3A15012}}$  and  $\underline{\text{Mg3A12Si3012}}$  separately and calcination of a mixt. of these. As fusing agent, ammonium, aluminium or potassium fluoride may be used.

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 53128587A

EQUIVALENT-ABSTRACTS:

DERWENT-CLASS: G04 L03 V05 X26 CPI-CODES: G04-A; L03-C02C;

Full Title Citation Front

## 19日本国特許庁

①特許出願公開

# 公開特許公報

昭53-128587

⑤Int. Cl.<sup>2</sup> C 09 K 11/46 // H 01 J 61/44

識別記号

庁内整理番号 6575-4A 7135-51

個代

❸公開 昭和53年(1978)11月9日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

### **匈緑色発光螢光体**

②特 願 昭52-42624 .

②出 願 昭52(1977)4月15日

⑫発 明 者 田屋明

川崎市幸区小向東芝町1 東京 芝浦電気株式会社総合研究所内 ⑫発 明 者 成田一夫

川崎市幸区小向東芝町1 東京 芝浦電気株式会社総合研究所内

⑪出 願 人 東京芝浦電気株式会社

川崎市幸区堀川町72番地理 人 弁理士 則近憲佑

外1名

明 細 書

1. 発明の名称 緑色祭光樹光体

2. 特許請求の範囲

一般式

Y (1-x-y) MgxTbyAl, -xO1

 $( tillust x = 0.2 \sim 2.5$  $y = 0.05 \sim 1.0 )$ 

で扱わされる組成を有することを特徴とする緑色 発光優光体

3. 発明の鮮血な説明

この発明はTb 付活の緑色発光療光体に関する。 使来、緑色発光質光体としては、Tb (テルピウム)で付活されたガーネット構造を有する Y, Al, O12 (アルミン酸イントリウム)(以下 Y A O と 1 5)が知られているが、200~300°C での偽晶下に於ける発光効率の低下、放電灯に用いた場合に長期使用後の光束の低下および螢光体 製造時 1300~1400°C の高熱処理が必要となるな ど多くの欠点を有していた。

本発明は従来の欠点を改良したもので、YAG

の一部を Mg, A & t. Si, Oit で電換することにより、 使れた温度特性、動程特性、製造の容易性などを 有する緑色発光螢光体を提供することを目的とす る。

以下本発明による実施例について詳細に説明する。

本発明はテルピウム付活Y,Als Oir (YAG) の一部をMg, Ali Sis Oir で置換することにより 得られ、一般式Y(x-x-y)Mgx Toy Als -x Six Oir で扱わされる螢光体である。

化物系以外の例えば Nacl, Kcl, NH, ol などの塩化物、Na, CO, K, CO, などを用いても効果はなかつた。

本希明の優光体の組成としては一般式

Y(a-x-y)Max Tby Ala-x Six O12で示される化合物を一度に反応させる方法を述べたが、予めテルビウム付活 YaAla O12を作り、フッ化物系の触剤を用い MgOまたは MgCOaと SiO2を加えて再度焼成しても良い。あるいは予めテルビウム付活 YaAla O12を作り別に作つた MgaAla Sia O12をフッ化物系の触剤を用いて反応させて製造しても良い。本発明による一般式 Y(s-x-y) Mgx Tby Ala-x

特別間53-1285 27(2) SixOi。で示される化合物において、モル数の合 計が化学量論組成から多少ずれても特性に大きな 影響を与えない。

次に本発明の螢光体の具体的実施例について説明する。

#### 突成例(1)

酸	化	1	ッ	۲	ŋ	ゥ	A (Y:O:)	27.4	8
Ħ	ン	4	.7	N	፥	ナ	(r-Al2O3)	27.7	g
フ	ッ	化	7	N	ŧ	=	7 4 (A&F.)	2.4	8
飲	化	7	ŋ	ネ	'n	ゥ	A (MgO)	5.8	g
=	鮾	化	ታ	1	索		(8i0 <sub>2</sub> )	8.6	9
糜	化	テ	N	۲	ゥ	4	(Tb,O,)	8.0	9

上記の原料組成物を良く傷合しアルミナルツボに入れ大気中において 1200°C 2 時間の機成を行な うとにより Y...s Mg1.0 Tb 0.5 A & 4.0 Si1.0 O12 蛍 光体が得られた。

#### 実施例(2)

4	115	1	ッ	۲	y	ゥ	4	$(Y_2O_3)$	7.8	8
Ħ	ン・	4	7	N	į	ታ		$(r-A\ell_2O_1)$	8.2	8
	化:	7	1	ネ	シ	ゥ	٨	(MgO)	1.6	д

二酸化ケイ素 (SiO<sub>2</sub>) 2.4 8 液化テルピウム (Tb<sub>4</sub>O<sub>7</sub>) 2.2 8 フッ化アンモニウム (NH<sub>4</sub>F) 0.4 9

上記の原料組成物を前述の実施例(1)の手順に従つ て焼成処理を行なつたところ同様な優光体が得ら れた。

#### 夷 應 例 (3)

.J ..

酸化イットリウム (YzOz)	3.4 8
ガンマアルミナ (r-Al203)	5.1 8
炭酸マグネシウム(MgCO,)	5.6 8
二娘化ケイ典 (SiO <sub>2</sub> )	4.0 9
フッ化カリウム ·(KF)	1.9 8
徴化テルピウム (Tb,O,)	0.6 %

上記の原料組成物を良く混合し、前述の実施例(1) と同様な手順で焼成処理を行なつたところ Yo.o Mg z.o Tb o. 1 Al a.o Si z.o O.z 後光体が得られた。

#### 突施例(4)

Y 2 . 8 Tb 0. 8 A & 8 O 12		9.7 8
酸化マグネシウム	(MgO)	0.34 8

 ガンマアルミナ (r-AlgO<sub>2</sub>O<sub>3</sub>)
 0.54 g

 二酸化ケイ素 (SiO<sub>2</sub>)
 0.30 g

 フッ化アンモニウム(NH<sub>4</sub>F)
 0.18 g

予め、作つたY2.5 Tbo.s Al2O12 優光体を用い MgO, r-Al2O, SiO, NH,F を加え大気中で 1200°C 2 時間の焼成を行なりことにより の 螢光体に 2.54nm の 紫外 線を照射 することにより、 第1図に示すような 490 nm, 545 nm, 585 nmおよ び 625 nm 付近に発光ピークを有する鮮明な緑色 発光が得られた。同様に実施例(1)乃至(3)に於いて も鮮明な緑色発光が生じた。なおデルビウム付活 YaAlsO12-MgaAl2SiaO12 固俗体の高圧水銀灯励 起(100 Wの 馬圧水銀灯の内管を削散光源として 柳定した粉体輝度)による粉体輝度を側定すると、 受光器としては視感度に合わせたフォトセルを用 いた場合に、第2図に示すように、Y.AlaOia を 10 molも~70 molもの Mg,Al,Si,O,, で旋換する ことにより、Tb 付括 Y,Al,O, に比べ1.8~1.9 倍に邻度が同上する。好ましくは懺換量が 10 mol

特諾斯353-128587(3)

多~ 50 mo ℓ 多の範囲内が良い。 これは健操量が 50 mo ℓ 多以上になるとサンブルが壊結し始め輝度 も低下してくるためである。

本発明による後光体は、たとえば Y2.0 Mgo.s Tbo.s Als.sio.s O12 で示されるものと従来の Y2.5 Tbo.s Als O12 との刺激スペクトルを比較すると、第3 図に示すように、Y2.5 Tbo.s Als O12 の刺放スペクトル(1)に比べ本発明の Y2.0 Mgo.s Tbo.s Als.s Sio.s O12 の刺激スペクトル(2)は何れの波長領域においても刺激効率が高い。また刺激波長の幅も広くなつており、高圧水銀灯中の染外線分布(3)からしても非常に有利になつており、すなわちこの優光体は高圧水銀灯に用いた場合効率よく発光する。

本発明による優光体の温度特性は、第1図に示すように、高圧水銀灯励起により温度を窒温より約300°Cの範囲内で変化させ各々電温における頃度の値を100として温度変化による輝度の変化を、調べた結果、従来の優光体Yz.s Tbo.s A & O12 の温度特性(4)は高温になるに使つて輝度が低下する傾

向があるのに対し、本発明による盤光体
Yz.o Mgo.s Tbo.s Ale.s Sio.s O.zの温度特性(5)は、
高温になるに従つて輝度が向上する傾向があり温度特性が非常に優れている。 内圧水銀灯は普通点灯中の温度は 200°C ~ 300°C と対われており、本発明の養光体は刺激および発光効率と同様に温度特性の間でも高圧水銀灯用近光体として非常に後れた特性を発揮する。

#### 4. 図面の簡単な説明

期1 図は本発明の実施例による特性を示す発光スペクトル図、第2図は組成比と相対輝度との関係を示す特性図、第3図は従来例と比較説明する特性図、第4図は温度特性を示す図である。

(7317)代理人 弁理士 則 近 憲 佑(ほか1名)・





